PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

61-047500

(43)Date of publication of application: 07.03.1986

(51)Int.CI.

CO7K 15/04 A61K 39/395 C12N 15/00 C12P 21/00 GO1N 33/577 //(C12N 15/00 C12R (C12P 21/00 C12R 1:91

(21)Application number: 59-169370

(71)Applicant : RES DEV CORP OF JAPAN

(22)Date of filing:

15.08.1984

(72)Inventor: TANIGUCHI KATSU

KUROSAWA YOSHIKAZU

SUGITA KOZO

(54) CHIMERA MONOCLONAL ANTIBODY AND ITS PREPARATION

(57)Abstract:

NEW MATERIAL:A chimera monoclonal antibody consisting of a variable region originated from an animal other than human, and a constant region originated from human.

USE: A monoclonal antibody giving low side effects such as anaphylactic shock and serum diseases when administered to human body.

PREPARATION: The objective chimera monoclonal antibody can be produced by separating active VH and VL genes from an antibody-producing cell of an animal other than human and CH and CL genes from human DNA, inserting the genes into a manifestation vector, and introducing the vector to a cultured animal cell.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2000 Japan Patent Office

⑩ 日本国特許庁(JP)

の特許出願公開

⑩公開特許公報(A) 昭61-47500

@Int_CI_4	識別記号	庁内整理番号	ຜ公開 "昭和61年(1986) 3月7日
A 61 K 3 C 12 N 15 C 12 P 2 G 01 N 3	5/04 9/395 5/00 1/00 3/577 5/00 1:91)	6464—4H 7043—4C 7115—4B 7235—4B 7906—2G	·
	1/00´ 1:91)		審査請求 未請求 発明の数 2 (全10頁)

の発明の名称

キメラモノクローナル抗体及びその製造法

②特 顧 昭59-169370

願 昭59(1984)8月15日 1990

73発 谷

克

千葉市小仲台3-17-12

沢 眀 仍発

白 和

名古屋市昭和区天白町八事富士見丘20-1 ライオンズマ

ンション八客ガーデン2-215

73発 明 \equiv

名古屋市千種区日岡町1丁目60 椙南荘

杉 新技術開発事業団 ØШ 頋 人

Œ

東京都千代田区永田町2丁目5番2号

宏 の代理 人 弁理士 田 中

1 発明の名称

キメラモノクローナル抗体及びその製造法

2. 特許請求の範囲

- (1) ヒト以外の動物由来の可変領域とにト由来 の定常領域からなるキメラモノクローナル抗
- (2) ヒト以外の動物としてマウスである特許請 水の範囲第1項記載のキメラモノクローナル 搲 体
- (3) ヒト以外の動物としてラフトである特許請 求の範囲第1項配数のキメラモソクローナル 抗体
- (4) ヒト以外の動物の抗体産生細胞から単離し た活性な Vn と VL遺伝子及びヒトDNAから 単離した On とOr 遺伝子を発現ペクターに挿入 し、動物培養細胞に導入して中メラモノクロー ナル抗体を生産するととを特徴とするヒト以外 の動物由来の可変領域とヒト由来の定常領域 とからなるやメラモノクローナル抗体の製造

-1:-

方法

- (5) 抗体意生細胞としてハイブリドーマ、エブ スタインパールヴィルスによる形質転換B細 胞せたはクローン化 B 細胞を用いる特許請求 の範囲第4項記載のキメラモノクローナル銃 体の製造方法
- (6) ペクターとして pSV2-gpt., pSV2-zeo, SV40か らたる群から選ばれたペクターを使用すると とからなる特許請求の範囲第4項配観のキメ **ラモノクローナル抗体の製造方法**
- (7) 動物培養細胞がヒト、サル、マウス等の動 他に由来するリンパ腫、腎細胞、し細胞、 CoS細胞、He Le細胞の何れか一種を使用する 特許請求の範囲第4項配敵のキメラモノクロ - ナル抗体の製造方法

3.発明の詳細な説明

・本発明はキメラモノクローナル抗体及びその製 造法に関し、特に人体に投与した場合にアナフィ ラキシーショックや血清病などの副 作用の少ない モノクローナル抗体及びその製造法に関する。

単一抗原決定逃だけを認識するモノクローナル 抗体は免疫学金体に大きな影響を与え、その有用 性は医学界にといまらず生物学、薬学、化学など の多くの分野で証明されている。そして、とのモ ノクローナル抗体を る方法に関しては1975 年 Kohlerと Milsteinがヒッジ赤血球で免疫したマ ウスの脾細胞とマウスミエローマ細胞とを細胞融 合させることで実現し(Nature <u>2 5 6</u> 4 9 5 ~ 497(1975))、この外エプスタインーペ - ル (Epstein-Barr)ウイルスによる方法などがあ る (修開昭 5 8 - 2 01723 号参照)。 しかして、 とれらのモノクローナル抗体の多くはそれ自体が マウス等人間以外の動物に由来するためそれを人 間に投与した場合には異種蛋白を注射するととだ なり、その結果、アナフイラキシーションクヤ血 情病などの副作用がおとることが予想される。そ のため、ヒトハイプリドーマを用いてヒトモノク ローナル抗体を作成する試みがなされている。 (例允は特顧昭 5 7 - 1 2 6 4 2 4 、特顧昭 5 7 -502090、特顧昭58-90517、特顧昭

-3-

『動の抗体産生細胞から単離した活性な V_H と V_L 速 伝子及びヒトDNAから単離した OutとOt 遺伝子 を発現ペクターに挿入し動物培養細胞に導入して キメラモノクローナル抗体を産生させることから なる。ととで、活性な V. eV. 遺伝子、とは抗体産 生細胞にかいてDNAの再配列によつて出来た VH たあつては V − D − J 、V_T にあつては V − J 構造を有 する根能的な遺伝子である。 しかして、本発明に おいてヒト以外の動物としてはマウス,タット,サ ル、羊、ウサや等であり、また、抗体歯生細胞と しては好さしくはハイブリード: ーマ、クローン化 B顔胞或はエプスタインパールウイルスによる形 質転換B細胞を用いることが望ましく、発現ペク ターとしては p8V2-gpt.p8V2-neo . 8V40 が好道で ある。動物培婆細胞には、ヒト、サル、マウス等 の動物に由来するリンパ腫、腎細胞、L細胞、Co8 細胞, HeLa 細胞の何れかを用いることができる

しかして、本発明に従えばヒト以外の動物は自由に免疫できるので容易に所望のギメラモノクローナル抗体を得ることができると共に、人間に投

5 6 - s1 2 8 3 2 3 及び 静顧昭 5 7 - 5 0 2 0 9 号参照) これらによればヒト型のモノクローナル 抗体を待るととは可能であるが必ずしも再現任等 の点において満足すべきものとは云えない。 (Nature 3 0 0 3 1 5~ 8 1 7 (1 9 8 2) 参照)

また、マウス等の動物は容易に積々の抗原で免疫することは可能であるが人間については望む抗原を用いて自由に免疫できないという欠点がある。一方、ヒト型モノクローナル抗体を産生するヒトスマウスハイブリドーマを作製してμ鎮特異的mRNAを得たのち相補額DNAを作製し、プラスペドpBR322に組み込んで大腸歯にヒトモノクローナル抗体を生産させる試みを行つているがとの方法も人間には自由に免疫できないという点で関係が残る。

本発明者はこれらの欠点を改善すべく権々の研究を行い本発明を完成するに至つたのである。すなわち本発明はヒト以外の動物由来の可変領域とヒト由来の定常領域からなるサメラモノクローナル抗体であつて、これの製造方法はヒト以外の動

-4-

与した場合動物由来のモノクローナル抗体に比して異種蛋白による抗原性が著しく軽減されることが期待される。

次に突縮例をもつて本発明を説明する。 実施例

マウス V 遺伝子の単離 .

題傳細胞 P3U1と O57BL/6 マウスに自然発生した 悪色腫瘍細胞で免疫した O57BL/6 マウスに由来す る脾腺細胞との融合細胞であるハイプリドーマ D10株(注、正式にはM2590 株である。) は 色腫瘍細胞と選択的に反応する抗体を分泌し、この抗体のタイプはH額についてはIgM 週で、L額 については 16である。先づD10株。P3U1 株及び O57BL/6 マウス腎臓からDNA を単離す(Ocli 24 353~356(1981) 参照)次に10 49の DNA を制限酵来 HindII と BcoBJ で切断する。 簡 医酵来の HindII で切断した D10株と P3U1 株及び O57BL/6 マウス腎臓の DNA を電気泳動で 0.9 多のアガロースグルに展開しニトロセルロース膜 (Schiaicher and Schvell, J. Mol. Biol. 98 503 ~ 5 1 5 (1 9 7 5) 参照)に転写し、一方 A 領域を含んだ 2.7 Kb HindII - HindII 斯片に相当する (利根川地氏より得た。 Nature 280 288~294 (1979) 参照) Jェプロープ (1 0 7 cpm/0.1 DNA)を用いたハイブリダゼーションを行つた。その結果を図 1 A (a) に示す。

ところで図1A(a) より明らかなように D10件のDNA は 8.5 . 6.3 及び 6.1 Kbの 3 つの再配列したペンドが存在する。これらのうち 6.3 及び 6.1 Kb は P3U1DNAに見られるものと同様のものである。6.5 Kbのペンドは Var Ja 構造を含む活性な遺伝子であり、その特異性の発現に関与する遺伝子である。分子サイズは 4 ファージの Hiad回マーカーによつて見積つた。このサイズに相当する DNA所件をアガロース電気泳動により単離し、 4 ファージ Hind回ペクター 4 788 (K. Murray氏(エジンパラ大学)より得た。Mole. Gen. Genet, 150 53-61(1977)参照)に挿入し、 4 ファージにペッケージした。ペンケージミクスチャーには大駄歯BHB 2 6 8 8 と BHB 2 6 9 0 を用いた。(Habn.

-7**-**

クローン VJ El 4 は機能的な VE- JE構造を含んでいる。

ノーザンハイプリダイゼーションの方法は免疫 実験操作法 XII(1983) に記載されている。

また、図1 A (c)は 0.9 Kbの Xbal-BcoR [断片に 相当する Juプロープ (Cell 24 353-365 · (1981)参照)と BcoBlで切断したDNAのサ ザンハイナリダイゼーションを示す。先に述べた 理由を基に D10 株 D N A にだけ 探索される 5.5 Kb のDNAを機能的な日数のV領域遺伝子を含む断 片 l ファージ BcoRlベクターである lgtWBB-lB (P. Leader. Science 196 175-177(19 77)参展)を用いてクローン化し、クローン VJ_H 2 4 3 を得た。 クローン VJ_R 2 4 3 と M B P 2 0 3 (Proc. Nati. Acad. Sci. U S A 7 7 2138-2142(1980) 参照) Ø10Kb の BcoB 【断片に相当する Oz プロープを用いた。 D10株のmRNA とノーザンプロッテングを行つた 結果、2.4 K6の位置にペンドを見つけた(図1 A (d) 参照)。 クローン VJ x 1 4 と VJ₁₇ 243 に含ま

B. Meth. Basymol 68 299-309(1979) 総
照)次にJェプローブをスクリーニングに用いペン
トンデイピス法(8cience 196 180-182
(1977) 参照)にしたがつてプラークへイプリ
ダイゼーションを行いクローン VJz14を単離した。
このクローンの制限酵素地図を表 [B(d)に示す。
このクローン VJz14の Hind 面挿入断片をノーザンハイプリダイゼーションを行うために単離した。

D10株からグアニジニウムチオシアネート法(Biochemistry 18 5294~5299(1979) 参照)により全RNAを分離し、オリプdTセルロースカラムの素通り西分からポリA構造をもつmBNAを得た。図1A(b)はD10株のmBNAと、クローンVJs14のHind用 挿入新片或はOs 領域を含む 3Kb Hind用 BamHI 断片(利根川進氏より得た。Nature 280 288-294(1979) 参照)に相当するOs プロープとのノーザンハイプリディセーションを示している。JzとOsの 両プロープにより1.2 Kbの位置にペンドが見つかつた。

-8-

れる活性を V 速伝子が特異性の発現 に関与する。 ヒト O 遺伝子の早能

ヒトの血漿の中で主要を免疫グロブリンクラス であるIgGの定常領域の遺伝子を単離する。すた わちヒトの免疫グロブリン遺伝子の塩基配列はマ ウスのそれと高い相同性を示しているので、ヒト のゲノムに存在する例えばOxとOr1遺伝子をそれ に相当するマウスの遺伝子をプロープとして用い て単離するのであつて、その方法はクローンIg146 (Proc. Nati. Acad. Sci. U 8 A 75 4 7 0 9 -4 7·1 3 (1 9 7 8) 参照) からの 3 Kbの Hind II -Bam HI 断片とクローン MEP10 (Proc. Natl. Acad. Sci. USA. 78 474-478 (1981) 会服)からの 8.8 Kbの Bco RI 断片をプロープとし て用いヒトのラムが charon 4Aの Hack-Alul 波 伝子ライプラリー (T. Naciatia Cell.15 1 1 5 7-1174(1978)参照)中からヒトロェ 遺伝子を含みエンハンサー領域を保持している断 片を単離する。 Or1 遺伝子はヒト胎子単細胞 DNA をHindiiで切断しアガロースグル電気放動で大き

さにしたがつて分面したのち 5.9 Kb のペンドを 1788に抑入し前記のプロープを用いてクローン 化した。単酸したクローンは図 1 B(c) の HO = 2 と (d) の H G 1 6 3 である。

V_z(マウス) 遺伝子とO_z(ヒト) 遺伝子を含むプラズミドpSV2-HO_zV_{DIO} 作成

エンハンサーを保持したとトのa遺伝子を含む
1.9 K6 の Pvn I 断片を図 1 B(c) 化示すクローン
HO s 2 から単離し等量混合した Hind II と BamH 1
リンカー(宝酒造物製)を結合したのち Hind II
で切断する。 この断片を図 1 B(c) 化示す VJ s 14
から単離した 6.5 Kb の Hind II 挿入断片と結合し、 BamH 1 で切断する。 待られた断片を分別して
ガロースゲル電気 放動により 5.9 Kb の断片を単する。 この新片を p 8 V 2 gpt の Bam H 1 部位に挿入する。 挿入した遺伝子の方向は、 創限地図により決定する。 (図 2 a p 8 V 2 - HO g V Die 参照)

V_H(マウス)遺伝子とOrl(ヒト)遺伝子を含む プラスミド p8V2-HG1V_{D10}作成

8.2 Kb O Hind 国揮入断片をHG163クローン

-11-

- 2. 室温で30分間保温する。
- 4. 培養液を1,500 rpm5分間速心して細胞を集める。
- 5. 午胎児血清を含まない培地に2×10個の ・細胞を簡下する。
 - 6. 1.5 0 0 rpmで5分間速心する。
- 7、直接、1の被10元に停遊する。
 - 8. 37℃で30分間保証する。
 - 9. 5 耐を別の試験管に移す。

 - 11. 9 6 欠プレート に それ ぞれ 0. 1 m ずつ 2×10 個の 細胞 が入る 傑 に 分在する。
 - 12 7 2 時間 FRMI 1 8 4 0 1 0 多年胎児血 精培地で培養する。
- . 18 その後 5 μ8/18 のミコフエノール酸と

から単離し、Kienov 摩索により 阿嫩の一本類部分を簡化し、その 阿娣に Bco R I リンカー (全間造物製)を接続した。その 所片を Bco R I と Bam H I で切断し Bco R I と Bam H I で開環したプラスミド p8V2gpt に挿入し、ヒト Cr 1 遺伝子を含む p8V2-HG 14 クローンを得る。 5.5 Kb の Bco R I 所片をクローン V J H 243 から 単離し p8V2-HG 14の Bco R I 切断位置に挿入する。挿入した遺伝子の方向に 削限 地図により 決定した。(図2b p8V2-HG I V Dio 多服)

プラスミド p8V2-H0 EV D10 及び p8V2-H0 LV D10 による形質細胞腫の形質転換

A 容液をそれと等量の 2xH * BS 器液に衡下 ·····
 する。

-12-

RP 250 #8/ktのヤサンチンを含む 平RMI1640 -10 多年 沿児血清 円地にとりかえ、形質転換した細胞を選択する。

しかして、A.溶核及び 2×HeBS 溶液は次のよう な組成を有する。

A 榕·数

p8V2- HG1VD10	1140 # 2	(プラスミド200) (#9 含有:
pSV2-HC: EV DIO	900 #2	(,)
2 M C u C Lu	3 1 2.5 #L	ノオートクレープリ
再蒸留水	2647 AL	で放開したもの
2 xHeB8 薔薇	pH7.05	
HEPES	109/2	•
NaCL	169/2	
KOL .	0.749/2	
Na 3 H B O4 - H2O	0.258/2	
dexitrose	2 8/6	
	•	•

キメラモノクローナル抗体産生形質転換細胞の

選別

キメラモノクローナル抗体密生形質転換細胞の 選別には酵素免疫、 数光抗体法、 成はセルソータ ー(FACS)(ペクトン・デンキンソン社会 よる解析を用いた。 ミコフエノール酸を含む遅れ 地により 1 8 の形質転換細胞クローンが 地により 1 8 の形質転換細胞クローンが れた。 P3U1 株ととれら 1 8 の形質を換細胞は レート中に十分増殖するまで選択培地で育化 とれらの細胞の培養上清を酵素免疫協先抗体 とれらの細胞の培養上清を酵素免疫協先抗体 (Meth. Bn symol. 70 4 1 9 - 4 3 9 (1 9 8 0) 参照)によつて抗体の産生状態を試験した。 その結果を表1に示す。

盛 1

抗体細胞	ウサギ抗ヒト I gGP _c 抗体	ウサギ抗ヒト Cz抗体
HMH-81		÷
HMH-86.	· -	`
HMH-87	+	+
88-HMH	_	-
HMH-818	<u> </u>	_

-15-

HMH細胞に導入された DNAの解析

HM日細胞から前述の方法によりDNAとポリ A構造を含むBNAを単載するHM日細胞のDNA と同様に単離したO57BL/6脊膜細胞とP3U1 細胞のDNAをBamHIで切断しJz(マウス)プロープ(表4A-(a)),Oz(ヒト)プロープ(表4A-(c)) 及びOr(ヒト)プロープ(表4A-(d))を用いサザンハイアリダイセーションを行う。 HMH-87は1×10⁷録の報胞が10 配の培養上演 に約100 ng/md のマウス・ヒトキメラモノクロ -ナル銃体を発生している。

抗ヒト I gGを用いた HMH細胞と P3 D1のセルソーター解析

HMH細胞とP3U1 株はHank'sの平衡塩類溶液(G1bco)で2度洗浄し10⁷個の細胞を750年との染色級衡液(15,FCB-RPM10:11.640)と250年化のウサギ抗ヒト免疫グロブリン抗体又は正常ウサギIgG(1年/元)の場合核に浮遊させ、1時間監視で保温した。その袋細胞を3度洗浄した。その袋細胞を3度洗浄した。その袋細胞を3度洗浄した。その袋細胞を3度洗浄した。のと同様である。要額としては細胞を予めヒトIgGで吸収処理したピオテン結合抗ウサギIgG(15mg/ml)200倍者釈形を250年とに浮遊し、1時間、盆間で保温したため、日本nk's溶液で3度洗浄し、250年4020倍者釈アピジンPITC(5mg/ml)に浮遊させ室盤で30分間保温し、Hank's溶液で3度洗浄する。

-16-

ヒト OxとマウスJェプロープは p 8 V 2 - H Ox V D 1 0 の B a m H I 挿入断片のサイズに相当する 5.9 K b のペンドを H M H 細胞の D N A 中に探索した。マウスJ H プロープは p 8 V 2 - H G I V D 1 0 の V H 遺伝子を含む B c o B I 挿入断片に相当する 5.5 K b のペンドを H M H 細胞の D N A 中に探察した。ヒトOy 1 プロープは p 8 V 2 - H G 1 V D 1 0 の C T I 遺伝子を含む B c o B I - B a m H I 挿入断片を H M H 細胞の D N A 中に探索した。とトの N A 中に探索した。とれらにより H M H 細胞には ゲノム 中に完全な H 質と L 鎖の キメラ遺伝子を保持していることが示された。

日M H 細胞より単離したポリム構造をもつm-R N A と P 3 U 1 より単酸したポリ A 構造をもつ m B N A を それぞれ V J z 1 4 プロープ、ヒト Oz プロープ、 V J H 2 4 8 プロープ及びヒト O7 1 プロープとの間でノーザンプロッテングを行つた。 V J z 1 4 プロープとヒト Oz プロープにより 通常 K 鎖を生産している 細胞にみられるのと同じサイズに 相当する 1・2 Kb のペンドがキメラ 抗体の L 鎖のm B N A として探察され、 H M H 細胞の m B N A 中 に

最初に転写されたもので、またスプライシングされていないためイントロンがとり除かれていないmBNAが 5 Kb のペンドとして操業される。(図4 B(a)(b)参照) VJH2 4 3 として Or1プロープによりHMH細胞のmBNA中に 3.5Kbと 7 Kbのペンドが探案され、3.5Kbのペンドは誤結合製のrH 数のmBNAのサイズに相当し、7 Kb のペンドは最初に転写されイントロンがとり除かれていないmBNAに相当する。

以上によりHMH級胞中でマウス由来のV‐(D) - J エクソンとヒト由来 O エクソンの間で最初に 転写されたmBNAのスプライシングが部分的に起 つているととが証明された。

4. 図面の簡単な説明

図1Aは活性なマウス V遺伝子とヒトの O遺伝子を単離するためのサザンハイブリダイゼーション及びそれらのmBNAのノーザンプロッテンクの解析結果を示すX級写真

Bは単敗したクローンの制限際条地図 図中Baはエンヘンサー、HはHindM。

-19-

BはBamBI、BはBcoRI、PはpvuII を表わす。 図 2 は D N A 形質転換に用いるために作成した プラスミド構造

- a) プラスミドp8V2-HCzVDtoの構造
- b) プラスミドpSV2-HGIVp10の構造
- 図3はセルソーター解析図

図 4 A は日M日細胞のDNAのサザンハイブリ ポイヤーション

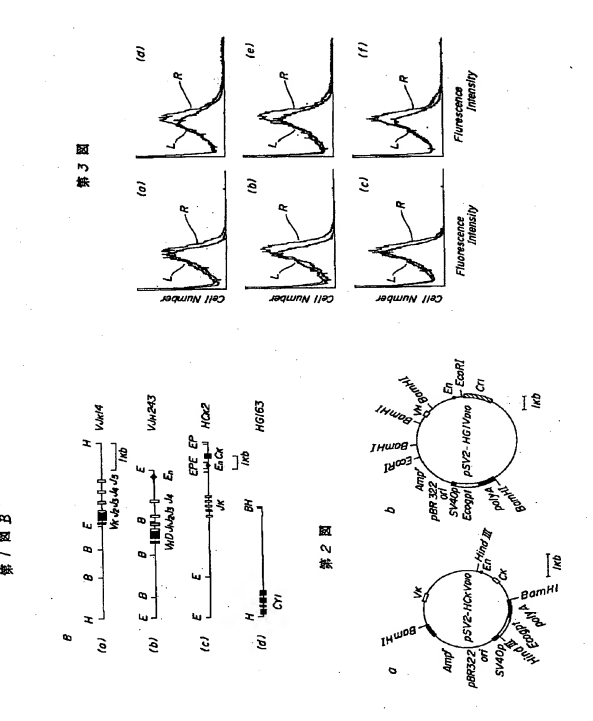
> B は R M R 細胞の m B N Aのノーザンプロッ テング解析結果を示す X 練写真

出 顧 人 新按報酬祭本樂団

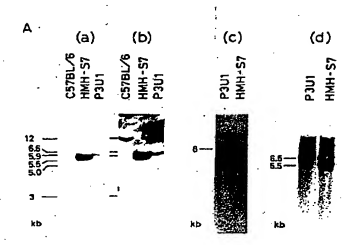
代 国 人 田 中 安

-20-

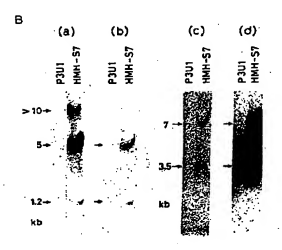
(で cyzhrx (で oud n') (で oud n') (で oud n') (で oud n') (の oud n') (oud n



第4 図 A



強化 図 2



统袖正書

昭和59年 9 月 27日

符許庁長官 忠 賀

1事件の表示。

昭和59年特許顯第169370号

2 発 明 の 名 称

キメラモノクローナル抗体及びその製造法

3.補正をする者

存件との関係 特許出班人

住 所 東京都千代田区永田町二丁目5番2号

称 新技術器発序業団

理事長 久良布 鞏 番

平 105 4.代 理

> 東京都港区成ノ門二丁目5番5号 住 所 ニュー虎ノ門ピル5階(電話03-501-1830)

> 8940 弁理士 田

5. 補正会会の日付 自発補正

6. 補正により増加する発明の数

7. 補正の対象

8.補正の内容

図面の浄書(内容に変更をし)

- 1. 存許請求の範囲を別紙のとかり補正する。
- 2. 明細書3頁.6 行目「Milatelm」を「Milatein」と補正する。
- 3. 両頁9行~10行45パール」を「パール」 と補正する。
- ▲ 同5頁16行目「Co8」を「CO8」と補正す Z.
- 5. 両10頁16行目「T. Naniatia」を「T. ·Maniatis」と精正する。
- 同書同頁19行自「胎子単細胞」を「胎児 肝細胞」と補正する。
- 7. 同書11頁6行目「プラスミド」を「プラ スミド」と補正する。
- 8. 同春同貫14行~15行目「断片を単する」 を「断片を単離する」と補正する。
- 9、 同舎12頁9行目「向に制限」を「向は制 限」と補正する。
- 10. 同書15頁2行目「酵素免疫。蛍光抗体法」 を「酵素免疫蛍光抗体法」と補正する。
- 11. 同書 1 6 頁 8 行目「PC8-RPM10 11 640」

手 铣 補 正 母

昭和59年10月31日

特許庁長官 志 賀

1.事件の表示

昭和59年特許顯第169370号

2発明の名称

キメラモノクローナル抗体及びその製造法

3.福正をする者

事件との関係 特許出顧人

東京都千代田区永田町二丁目5番2号 所

新技術 脱 新事業団

理事長 久皇知 章 悟

4.代 理 ₹105

> 東京都帯区虎ノ門二丁目 5 番 5 号 ニュー虎ノ門ピル5階 (電話 03-501-1830) 🖟

8940 弁理士 田 中 .

5. 補正命令の日付 自発補正

6. 補正により増加する発明の数 なし

7. 補正の対象

明細書、特許請求の範囲及び発明の詳細を説明の機 8.補正の内容

を「PCS-RPMI 1640」 と補正する。

12 同番20頁1行目「Pは pvull」を「Pは PvuII」と補正する。

以上

(別 紙)

「停許請求の範囲

- (i) ヒト以外の動物由来の可変領域とヒト由来 の定常領域からなるキメラモノクローナル抗 体
- (2) ヒト以外の動物としてマウスである特許 求の範囲第1項記載のキメラモノクローナル 統体
- (3) ヒト以外の動物としてラントである特許請求の範囲第1項記載のキメラモノクローナル 抗体
- (4) ヒト以外の動物の抗体産生細胞から単離した活性な V_Hと V_L遺伝子及びヒト D N A から単酸した O_Hと O_L遺伝子を発現ペクター に挿入し、動物培養細胞に導入してヤメラモノクローナル抗体を生産することを特徴とするヒト以外の動物由来の可変領域とヒト由来の定常領域とからなるキメラモノクローナル抗体の製造方法
- (6) 抗体産生細胞としてハイブリドーマ、エブ

スタインパール<u>ウイルス</u>による影質転換 B 細胞または クローン化 B 細胞を用いる 特許 請求 の範囲 第 4 項配載の キメラモノ クローナル抗 体の製造方法

- (6) ベクターとして p8V2-gpt. p8V2-neo. 8V40 からたる群から選ばれたベクターを使用する ことからたる特許請求の範囲第4項記載のキ メラモノクローナル抗体の製造方法
- (7) 動物培養細胞がヒト、サル、マウス等の動物に由来するリンパ酸、腎細胞、L細胞、 COS細胞、HeLz細胞の何れか一種を使用する 特許請求の範囲第4項記載のキメラモノクロ - ナル抗体の製造方法

- 5 -